1/9/1 DIALOG(R) File 351: Derwent WPI (c) 2002 Derwent Info Ltd. All rts. reserv. (+08973498 WPI Add No: 1992-105767/199214 XEAM Add No: C92-049444 Water dispersible thickener for use with dyes - based on block copolymer of polyurethane(s) and polyether(s) Patent Assignee: GOLDSCHMIDT AG TH (GOLD ) Inventor: ESSELBORN E; FOCK J Number of Countries: 006 Number of Patents: 005 Fatent Family: Patent No Date Week Applicat No Kind Kind Date C 19920402 DE 4101239 A 19910117 199214 B DE 4101233 A2 19920722 EP 92100169 A 19920108 199230 EP 495373 A3 19920819 EP 92100169 A 19920108 199337 EP 495373 B1 19940803 EP 92100169 A 19920108 199430 EP 495373 A 19920108 DE 59000328 19940908 DE 500328 199435 G EP 93100169 Α 19920108 Priority Applications (No Type Date): DE 4101239 A 19910117 Cited Patents: No-SR. Pub; DE 3630319; EP 260430; GB 1182365; US 4079028 Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes C DE 4101239 11 A2 G 18 C08G-018/28 EP 495373 Designated States (Regional): BE DE FR GB IT NL B1 G 19 C08G-018/28 EP 495373 Designated States (Regional): BE DE FR GB IT NL C08G-018/28 DE 59200328 Based on patient EP 495373 Abstract (Basic): DE 4101239 C A water dispersible thickener has formula A-(B-D)m-B-A, where A is FO-(CH2C(R')HO-)a- (CH2C(R'')HO)b; B is -C(O)-NH-R5-NH-C(O)-; D is -(OC'R'')HCH2-)cO-(R4-O)d-(CHCC(R'')HO-)c-; R is 1-22 C alkyl or (0-12C alkyl)aryl; R' is 6-26 C alkyl; R'' is H, Me or Et with at least 50% being H; R4 is divalent 2-15 C hydrocarbyl; R5 is 6-13 C hydrocarbyl; a = 1-10; b = 0-200; c = 5-200; d = 0 or 1; m = 1-20. R' is pref 12-18 C linear alkyl; R4 is H; R5 is 6-10 C alkylene; R5 is hexamethylene or tolylene; a = 2-5; c = 50-100. USE/ADVANTAGE - As thickener for mainly aq systems, esp. dispersion dyes; the thickening effect is virtually unaffected by shear forces; the thickened systems very closely exhibit Newtonian behaviour; a very high thickening effect is achieved. Abstract (Equivalent): EP 495373 B Compounds of the general formula A-(B-C)m-B-A in which A is a radical of the formula (A) B is a radical of the formula C is a radical of the formula RI is an alkyl radical having 1 to  $20\ \mathrm{carbon}$  atoms or an alkylaryl radical whose alkyl radical has 8 to 12 carbon atoms, R2 is an alkyl radical having 6 to 26 carbon atoms, R3 is a hydrogen, methyl or othyl radical, with the proviso that at least 50% of the radicals R3 are hydrogen radicals, E4 is a divalent hydrocarbon radical having 2 to 15 carbon atoms, F5 is a divalent hydrogarbon radical having 6 to 13 parbon atoms, a has a value of from 1 to 10, b has a value of from 0 to 200, c has a value of from 5 to 200, d has a value of 0 or 1, m has a value of from 0 to 40, where b must be 2= 2 if m has a value of 0. Dwg.0/0 Title Terms: WATER; DISEERSE; THICKEN: DYE: BASED; BLOCK; COPOLYMER; PCLYUFETHANE; POLYETHER Derwert Class: A25; A32; A37; F06; G02 International Patent Class (Main): CC8G-013-28 International Patent Class (Additional): C08G-018/10; C08G-018,48; 0090-105/02; 009D-007/02; 009D-007/12 File Semment: CPI





(1) Veröffentlichungsnummer: 0 495 373 B1

(12)

# **EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT**

(45) Veröffentlichungstag der Patentschrift : 03.08.94 Patentblatt 94/31

(5) Int. Cl.<sup>5</sup>: **C08G 18/28**, C08G 18/10, C08G 18/48, C09D 7/12

(21) Anmeldenummer: 92100169.9

(22) Anmeldetag: 08.01.92

54) Verdickungsmittel auf der Basis von Blockpolymeren mit Polyurethan- und Polyethergruppen.

(30) Priorität: 17.01.91 DE 4101239

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung : 22.07.92 Patentblatt 92/30

(45) Bekanntmachung des Hinweises auf die Patenterteilung : 03.08.94 Patentblatt 94/31

84 Benannte Vertragsstaaten : BE DE FR GB IT NL

(56) Entgegenhaltungen : EP-A- 0 260 430 GB-A- 1 182 365 US-A- 4 079 028

(3) Patentinhaber: Th. Goldschmidt AG Goldschmidtstrasse 100 D-45127 Essen (DE)

72 Erfinder: Fock, Jürgen, Dr. Mörsenbroicher Weg 114 W-4000 Düsseldorf 30 (DE) Erfinder: Esselborn, Eberhard Pilotystrasse 21 W-4300 Essen 1 (DE)

195 373 B1

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist (Art. 99(1) Europäisches Patent-übereinkommen).

### Beschreibung

Die Erfindung betrifft neue Verbindungen der allgemeinen Formel

A - ( B - C )<sub>m</sub> - B - A

5 in der

A ein Rest der Formel

$$R^{1}O-(CH_{2}CHO-)_{a}(CH_{2}CHO-)_{b}$$

B ein Rest der Formel

15

10

20

25

55

C ein Rest der Formel

ist.

- 30 R1 = Alkylrest mit 1 bis 22 Kohlenstoffatomen, oder ein Alkylarylrest, dessen Alkylrest 8 bis 12 Kohlenstoffatome aufweist,
  - R<sup>2</sup> = Alkylrest mit 6 bis 26 Kohlenstoffatomen,
  - R3 = Wasserstoff-, Methyl- oder Ethylrest, mit der Maßgabe, daß mindestens 50 % der Reste R3 Wasserstoffreste sind,
- 35 R4 = zweiwertiger Kohlenwasserstoffrest mit 2 bis 15 Kohlenstoffatomen,
  - R<sup>5</sup> = zweiwertiger Kohlenwasserstoffrest mit 6 bis 13 Kohlenstoffatomen,
  - a = Wert von 1 bis 10,
  - b = Wert von 0 bis 200,
  - c = Wert von 5 bis 200,
- 40 d = Wert von 0 oder 1,
  - m = Wert von 0 bis 20.

Die Erfindung betrifft ferner ein Verfahren zur Herstellung dieser Verbindungen und deren Verwendung als Verdickungsmittel für überwiegend wäßrige Systeme, insbesondere Dispersionsfarben.

Verdickungsmittel auf der Basis von Blockpolymeren mit Polyurethan- und Polyethergruppen sind bereits aus dem Stand der Technik bekannt:

Die DE-OS 36 30 319 betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Verdickungsmitteln, insbesondere flüssigen Verdickungsmitteln, durch Alkoxylierung von Alkoholen mit Alkylenoxiden und Umsetzung des erhaltenen Polyethers mit Diisocyanaten, bei dem man einwertige Alkohole mit 8 bis 30 Kohlenstoffatomen mit einem Gemisch Ethylenoxid/Propylenoxid, wobei das molare Verhältnis Ethylenoxid zu Propylenoxid im Gemisch etwa 30: 70 bis 90: 10 beträgt und pro Mol Alkohol 20 bis 200 Mol Alkylenoxide eingesetzt werden, alkoxyliert und den erhaltenen Polyether in einem molaren Verhältnis von 1: 0,7 bis 1: 0,25 mit einem Diisocyanat umsetzt.

Aus der US-PS 4 499 233 ist ein ein wasserdispergierbares modifiziertes Polyurethan bekannt, welches ein unter wasserfreien Bedingungen erhaltenes Reaktionsprodukt eines

- (a) Polyisocyanates,
- (b) eines Polyetherpolyols in einer Menge von etwa 0,10 bis etwa 10,00 Mol/Mol Polyisocyanat,
- (c) eines Modifizierungsmittels in einer Menge von etwa 0,015 bis etwa 3,400 Mol/Mol Polyisocyanat, wobei das Modifizierungsmittel die Formel

$$X_x - R - Y_y$$

aufweist, in der

R eine Gruppe mit 0 bis 10 Kohlenstoffatomen darstellt,

X jeweils eine Gruppe mit wenigstens einem aktiven Wasserstoffrest (primäre Amino-, sekundäre Amino-, Carboxylgruppe oder Mischungen hiervon), und

Y jeweils eine Gruppe mit wenigstens einem aktiven Wasserstoffrest (primäre Amino-, sekundäre Amino-, Carboxyl-, Hydroxyl- oder Mercaptogruppe oder Mischungen hiervon) ist,

x + y eine ganze Zahl größer als 1 und x wenigstens = 1 ist, wobei das Modifizierungsmittel aus weniger als etwa 20 Mol-% von Verbindungen mit  $x + y \ge 3$  gebildet wird, und wobei das Polyisocyanat, das Polyetherpolyol zur Bildung der Kette des Polymeren dienen, und

(d) eines Verkappungsmittels, welches mit dem Reaktionsprodukt von (a), (b) und (c) reagieren kann und in einer zur Verkappung dieses Reaktionsproduktes ausreichenden Menge vorliegt,

ist.

5

10

15

20

25

35

40

Die europäische Patentanmeldung EP-A 0 307 775 offenbart ein ähnliches wasserdispergierbares modifiziertes Polyurethan, welches das Reaktionsprodukt eines

(a) Polyisocyanates,

(b) eines Polyetherpolyols in einer Menge von etwa 0,10 bis etwa 10,00 Mol/Mol Polyisocyanat,

(c) eines Modifizierungsmittels in einer Menge von etwa 0,015 bis etwa 3,400 Mol/Mol Polyisocyanat, wobei das Modifizierungsmittel wenigstens zwei aktive Wasserstoffreste und wenigstens eine seitenständige hydrophobe Gruppe hat, wobei die seitenständige hydrophobe Gruppe wenigstens 10 Kohlenstoffatome aufweist und frei von gegenüber dem Polyisocyanat oder dem Polyetherpolyol reaktiven Gruppen ist,

(d) eines Verkappungsmittels, welches mit dem Reaktionsprodukt von (a), (b) und (c) reagieren kann und in einer zur Verkappung dieses Reaktionsproduktes ausreichenden Menge vorliegt,

ist.

Es ist ferner auf die US-PS 4 496 708 hinzuweisen, welche ein Kammpolymer betrifft, das ein wasserlösliches Polyurethan mit den wiederkehrenden Einheiten

$$-X_{aT}$$
,  $-Y_{b}$  und  $-(X-)_{m}$ - $Z_{c}$ -

umfaßt, wobei

der Rest eines organischen Polyisocyanates ist, Х

der Rest eines Polyethylenglykol-homo- oder -copolymeren mit bis zu 50 Mol-% C3 bis C5-Polyoxyal-Υ 30 kylen oder das monomere Equivalent des vorgenannten Polyethylenglykols ist,

der Rest eines hydrophoben Reaktanden mit einer einwertigen hydrophoben Gruppe ist, dessen Bei-Ζ trag zum Molvolumen wenigstens etwa 130 cc/Mol ist,

b wenigstens etwa 2,

wenigstens etwa 2, С

0 oder 1 ist, m

einen solchen Wert hat, daß

 $\frac{a' + mx}{m}$  einen Wert von etwa 0,5 bis etwa 1,25 hat und ausreichend

ist, daß das Polymere ein Molekulargewicht von wenigstens etwa 10 000 aufweist, und wobei

(1) das Polymere wenigstens eine Z-Einheit hat, die von jedem Ende des Polymeren durch wenigstens eine X-Einheit getrennt ist, und

(2) der HLB-Wert des Polymeren zwischen etwa 14 und etwa 19,5 liegt.

Diese bekannten Verdickungsmittel haben im allgemeinen eine ausgeprägte Strukturviskosität und eine nicht immer befriedigende und ausreichende verdickende Eigenschaft. Die vorliegende Erfindung befaßt sich deshalb mit dem technischen Problem, Verdickungsmittel auf der Basis von Blockpolymeren aufzufinden, die Polyurethan- und Polyethergruppen, sowie hydrophobe Gruppen aufweisen und deren verdickende Wirkung in gewissem Umfange scherkraftunabhängig ist. Die mit den erfindungsgemäßen Verbindungen erhaltenen verdickten Lösungen sollen somit wenigstens annähernd Newton'sches Verhalten zeigen. Dabei wird angestrebt, daß die verdickende Wirkung möglichst hoch ist.

Diese und weitere vorteilhafte Eigenschaften zeigen die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel

in der A ein Rest der Formel

55

$$R^{1}O-(CH_{2}-CHO-)_{a}(CH_{2}CHO-)_{b}$$

B ein Rest der Formel

5

15

20

25

35

40

45

50

55

10 -C-N-R<sup>5</sup>-N-C-|| | | | | | 0 H H O

C ein Rest der Formel

-(OCHCH<sub>2</sub>-)<sub>c</sub>O-(R<sup>4</sup>-0)<sub>d</sub>-(CH<sub>2</sub>CHO-)<sub>c</sub>

ist
R1 = Alkylrest mit 1 bis 22 Kohlenstoffatomen, oder ein Alkylarylrest, dessen Alkylrest 8 bis 12 Kohlenstoffatome aufweist,

R<sup>2</sup> = Alkylrest mit 6 bis 26 Kohlenstoffatomen,

R3 = Wasserstoff-, Methyl- oder Ethylrest, mit der Maßgabe, daß mindestens 50 % der Reste R3 Wasserstoffreste sind,

R4 = zweiwertiger Kohlenwasserstoffrest mit 2 bis 15 Kohlenstoffatomen,

R<sup>5</sup> = zweiwertiger Kohlenwasserstoffrest mit 6 bis 13 Kohlenstoffatomen,

a = Wert von 1 bis 10,

b = Wert von 0 bis 200,

c = Wert von 5 bis 200,

d = Wert von 0 oder 1,

m = Wert von 0 bis 20, wobei  $b \ge 2$  sein muß, wenn m einen Wert von 0 hat.

Der Rest R¹ ist ein Alkylrest mit 1 bis 22 Kohlenstoffatomen oder ein Alkylarylrest, dessen Alkylrest 8 bis 12 Kohlenstoffatome aufweist. Als Rest R¹OH stellt er den Startalkohol dar, an den Alkylenoxide der Formel

$$R^2$$
-CH-CH<sub>2</sub> und  $R^3$ -CH-CH<sub>2</sub>

angelagert worden sind und nach Abzug eines endständigen Wasserstoffrestes den Rest A bildet. Je nach Kettenlänge trägt der Rest zur Hydrophobie der Verbindung bei. Ist der Rest R¹ ein niederer Alkylrest, insbesondere ein Methylrest, muß der Index a > 1 sein. Ist der Rest R¹ aber ein längerkettiger Alkylrest, wie etwa ein Octyl-, Decyl- oder Hexadecylrest, stellt der Rest R¹ einen hydrophoben Rest dar. Ist der Rest R¹ ein Alkylarylrest, sind der Octylphenyl-, Decylphenyl- und der Dodecylphenylrest bevorzugt.

Der Rest R<sup>2</sup> ist ein Alkylrest mit 6 bis 26 Kohlenstoffatomen und kann geradkettig oder verzweigt sein. Besonders bevorzugt weist der Rest R<sup>2</sup> 10 bis 18 Kohlenstoffatome auf.

Der Rest R³ ist ein Wasserstoff-, Methyl- oder Ethylrest. Die mit dem Index b bezeichnete Oxyalkyleneinheit kann somit eine Oxyethylen-, Oxypropylen- oder Oxybutylen-Einheit sein, wobei allerdings die Bedingung zu erfüllen ist, daß mindestens 50 % der Reste R³ Wasserstoffreste sind, d. h. daß mindestens die Hälfte der Oxyalkylen-Einheiten Oxyethylen-Einheiten sind. Vorzugsweise ist R³ ein Wasserstoffrest.

R<sup>4</sup> ist ein zweiwertiger Kohlenwasserstoffrest mit 2 bis 15 Kohlenstoffatomen, vorzugsweise mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen. Der Rest R<sup>4</sup> ist insbesondere ein geradkettiger Alkylenrest, wie der Rest -(CH<sub>2</sub>)<sub>2-6</sub> oder ein aromatischer Rest, wie z. B. der

Dabei stellt die Verbindung HO-R<sup>4</sup>-OH den zweiwertigen Startalkohol dar, an den Alkylenoxid angelagert wird und der formal nach Abzug der beiden endständigen H-Atome den Rest C bildet. Die Gruppe -R<sup>4</sup>-O-kann allerdings entfallen (d = 0), wenn zur Herstellung des Polyoxyalkylenglykols Wasser als Starter verwendet worden ist.

Der Rest R<sup>5</sup> ist ein zweiwertiger Kohlenwasserstoffrest mit 6 bis 13, vorzugsweise 6 bis 10 Kohlenstoffatomen. Der Rest R<sup>5</sup> kann ein aliphatischer oder aromatischer Rest sein. Vorzugsweise ist der Rest R<sup>5</sup> der Hexamethylen-, Diphenylmethan- oder Toluylenrest.

Der Index a kennzeichnet in dem Polymerblock A die Anzahl der einen hydrophoben Rest tragenden Oxyalkylen-Einheiten und hat einen Wert von 1 bis 10, vorzugsweise 2 bis 5.

Der Index b kennzeichnet in dem Polymerblock A die Anzahl der hydrophilen Oxyalkylen-Einheiten und hat einen Wert von 0 bis 200, vorzugsweise 5 bis 100, insbesondere bevorzugt 5 bis 50.

Der Index c kennzeichnet in dem Polymerblock C die Anzahl der Oxyalkylen-Einheiten und hat einen Wert von 5 bis 200, vorzugsweise 50 bis 100.

m kennzeichnet die Anzahl der wiederkehrenden Polymer-Blöcke (B-C) und hat einen Wert von 0 bis 20, vorzugsweise 0 bis 5.

Durch die Bedingung  $b \ge 2$ , wenn m = 0, wird sichergestellt, daß die dann vorliegenden Verbindungen des Typs A-B-A wasserdispergierbar sind.

Beispiele erfindungsgemäßer Verbindungen sind:

40

5

10

15

20

25

30

35

50

45

 $\begin{bmatrix} C_{-N} - (cH_2^{-})_{6N} - c^{-0} - (cH_2^{-}CH_2^{-0}^{-1})_{50} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} c_{-N} - (cH_2^{-})_{6N} - c^{-1} + (0cH_2^{-}CH_2^{-1})_{50} + (0cH_2^{-1})_{50} + (0cH_2$ H<sub>37</sub>C<sub>18</sub>0-CH<sub>2</sub>-CH-0-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-0-)<sub>50</sub> C-N-(CH<sub>2</sub>-)<sub>6</sub>N-C-0-(CH<sub>2</sub>-0-)<sub>50</sub> C-N-(CH<sub>2</sub>-)<sub>6</sub>N-C-(0-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-)<sub>50</sub>0-CH-CH<sub>2</sub>-0C<sub>18</sub>H<sub>37</sub> C-N-(CH<sub>2</sub>-)<sub>6</sub>N-C-(0-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-)<sub>50</sub>0-CH-CH<sub>2</sub>-0C<sub>18</sub>H<sub>37</sub> C-N-(CH<sub>2</sub>-0C<sub>18</sub>H<sub>37</sub> C-N-(CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0C<sub>18</sub>H<sub>37</sub> C-N-(CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub>-0CH<sub>2</sub> 5  $\begin{array}{c|c} -N^{-}R^{-}N^{-}C^{-}O^{-}(CH_{2}^{-}CH_{2}^{-}O^{-})_{50} \\ \downarrow & \downarrow & \parallel & \downarrow \\ \downarrow & \downarrow & \parallel & \downarrow & \downarrow \\ 0 & \downarrow & \downarrow & \downarrow & \downarrow \\ \end{array}$ 10 15 20 25 30 35 <sup>1</sup>9°<sub>4</sub>0-(сн<sub>2</sub>-с́н-0-)2(сн<sub>2</sub>-сн<sub>2</sub>-0-)50 Г 40 45 50

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen. Dieses ist dadurch gekennzeichnet, daß man entweder a) zunächst Diisocyanate der allgemeinen Formel

O=C=N-R5-N=C=O,

mit Polyoxyalkylendiolen der allgemeinen Formel

$$H-(OCHCH_2-)_cO-(R^4-0)_d-(CH_2^{CHO-})_cH$$

in zur Urethanbildung an sich bekannter Weise in einem Molverhältnis von (m+1) Mol Diisocyanat : m Mol Polyoxyalkylendiol umsetzt und das erhaltene Produkt mit zur Umsetzung der restlichen Isocyanatgruppen ausreichenden Mengen eines Polyoxyalkylenmonoethers der allgemeinen Formel

$$R^{1}_{0-(CH_{2}CH_{0-})_{a}(CH_{2}CH_{0-})_{b}}^{(CH_{2}CH_{0-})_{b}},$$

umsetzt, oder

5

10

15

20

30

40

45

 b) das Gemisch der Polyoxyalkylenmono- und -diole mit den Diisocyanaten in den oben angegebenen Molverhältnissen und der oben angegebenen Weise umsetzt.

Die einzelnen Verfahrensschritte verlaufen in an sich bekannter Weise. Die Umsetzung des organischen Diisocyanates (I) mit dem Diol (II) und dem Monool (III) wird unter Ausschluß von Wasser durchgeführt. Vorzugsweise werden die Reaktionspartner vor der Umsetzung in einem geeigneten Lösungsmittel, wie z. B. Toluol, gelöst, und etwa vorhandenes Wasser durch azeotrope Destillation entfernt. Es werden für die Umsetzung von organischen Diisocyanaten mit Hydroxylgruppen enthaltenden Verbindungen an sich übliche und bekannte Katalysatoren, wie Dibutylzinndilaurat, zugesetzt. Die Reaktionstemperatur beträgt im allgemeinen zwischen 50 und 150°C, insbesondere 70 bis 120°C, besonders bevorzugt 70 bis 90°C.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können mit bekannten anionaktiven, kationaktiven und nichtionogenen Tensiden kombiniert werden. Im Regelfall erhöht sich hierdurch die Viskosität der wäßrigen Lösungen der erfindungsgemäßen Verbindungen.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen erfüllen die eingangs gestellten Forderungen und zeigen hohe verdickende Wirksamkeit, welche weitgehend scherkraftunabhängig ist.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist deshalb die Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen als Verdickungsmittel für überwiegend wäßrige Systeme, insbesondere Dispersionsfarben. Sie üben keinen nachteiligen Einfluß auf die Eigenschaften der Dispersionsfarben aus und beeinträchtigen insbesondere nicht deren Witterungsbeständigkeit. Sie verbessern die Fließeigenschaften der Dispersionsfarben und deren Filmbildung.

Herstellung und Eigenschaften der erfindungsgemäßen Verbindungen sollen durch die folgenden Beispiele noch näher erläutert werden.

# I. Herstellung der als Ausgangsprodukte dienenden monohydroxyfunktionellen Polyether mit hydrophober Endgruppe

### Produkt 1 A

14,8 g (ca. 0,2 Mol) n-Butanol und 1,4 g (ca. 0,02 Mol) Kaliummethylat werden in einem Druckreaktor mit einem zwangsfördernden Umlaufsystem sorgfältig mit Reinstickstoff gespült und auf 110°C erhitzt. Zu diesem Gemisch werden 93,3 g (ca. 0,44 Mol) Tetradecenoxid-1 gegeben und über einen Zeitraum von 2 h bei 120°C erhitzt. Anschließend werden 484,0 g (ca. 11,0 Mol) Ethylenoxid und 19,1 g (ca. 0,3 Mol) Propylenoxid so schnell zugegeben, daß die Innentemperatur des Reaktors 120°C und der Innendruck 6 bar nicht überschreiten. Nach der vollständigen Zugabe des Ethylenoxids und des Propylenoxids wird die Temperatur so lange auf 115°C gehalten, bis ein konstant bleibender Druck das Ende der Reaktion anzeigt. Schließlich wird unumgesetztes Monomeres bei 80 bis 90°C im Vakuum entfernt. Das Reaktionsprodukt wird mit Phosphorsäure neutralisiert, das Wasser durch Destillation im Vakuum entfernt und das gebildete Natriumphosphat unter Verwendung eines Filterhilfsmittels abfiltriert. Die Hydroxylzahl des Produktes beträgt 23. Bei Annahme einer Funktionalität von 1 entspricht dies einem Molekulargewicht von 2440.

### Produkte 2 A bis 28 A

Es wird wie oben gezeigt verfahren, jedoch mit dem Unterschied, daß Startalkohole unterschiedlicher Koh-

lenstoffzahl, langkettige  $\alpha$ -Olefinepoxide unterschiedlicher Kohlenstoffzahl und Molmenge, sowie Alkylenoxide, wie Ethylenoxid, Propylenoxid und Butylenoxid in unterschiedlicher Molmenge eingesetzt werden. Die Tabelle 1 zeigt die Zusammensetzung, die Hydroxylzahl und das bei Annahme einer Funktionalität von 1 errechnete Molekulargewicht der erhaltenen Polyether.

	١
a	
<u>_</u>	i
چَ	
13	

Molgewicht aus OH-Zahl	[g/Mol]	. 2439	2418	2538	2338	2200	2158	2461	2408	2070	2253	2418	2235	2280	2133	2482	524	1266
OH- Zah1		23,0	23,2	22,1	24,0	25,5	26,0	22,8	23,3	27,1	24,9	23,2	25,1	24,6	26,3	22,6	107,0	44,3
80	[Mol]	'	ı	1	ı	•	1	ı	'	•	1	•		1	1	1		ı
P01)	[Mol]	1,5	1,5	1	1,5	1	,	1,5	1,5	1	1,5	1	1,5	1,5	1	1,5	'	-
EO	[Mol]	20	20	50	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	1	50
xid-1	[ Mol ]	2	2	7	2	2		7	2	2	2	2	2	-	<u>د</u>	വ	2	2
Alkylenoxid-1	[C-Zahl]   [Mol]	14	14	14	14	14	14	14	8	10	12	18	22 <sup>3)</sup>	14	14	14	14	14
Start- alkohol	[C-Zah1]	4		. 4	10	12	i &	22	4	4	- 4	4	- 4	4	4	. 4	4	4
Produkt-Nr.		4		٦ ٣		, τ.							A C1					

EP 0 495 373 B1

Molgewicht aus OH-Zahl	[g/Mol]	2040	2357	3715	2217	1975	2953	2953	2877	2953	3099	3082	3720
OH- Zah I		27,5	23,8	15,1	25,3	28,4	19,0	19,0	19,5	19,0	18,1	18,2	15,1
80	[Мо1]	1	20,02	,	1	í	ı	ı	1	ı	ı	ı	1
P01)	[Mol]	19,0 <sup>2)</sup>	,	,	,	5,72)	ı	,	,	,	1	ı	ı
EO	[Mo1]	25	20	200	20	45	20	20	20	20	20	20	20
xid-1	[Mol]	2	2	2	3,5	2	7	ო	4	2	ო	4	6
Alkylenoxid-1	[C-Zahl] [Mol]	14	14	14	8	14	14	14	14	18	18	18	14
Start- alkohol	[C-Zahl]	4	4	4	4	4	18	18	18	18	18	18	<b></b>
Produkt-Nr.		18 A	19 A	20 A	21 A	22 A	23 A	24 A	25 A	26 A	27 A	28 A	29 A

Tabelle 1 - Fortsetzung

<sup>1)</sup> Endblock im Polyether 2) E0 / PO-Gemisch 3)  $c_{20}$  -  $c_{28}$ -Gemisch;  $\phi$  C-Zahl = 22

# II. Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen

Verbindung 1 B

5

Ein Gemisch aus 180 g (ca. 0,09 Mol) eines Polyethylenglykols mit einem Molekulargewicht von 2000 und 48,8 g (ca. 0,02 Mol) eines monofunktionellen Polyethers mit hydrophober Endgruppe (Produkt 1 A) wird durch azeotrope Destillation in Gegenwart von 50 g Toluol sorgfältig entwässert. Anschließend werden 0,2 g Dibutylzinndilaurat und 101,3 g des Dimethylethers des Diethylenglykols (Diglyme) zugegeben. Bei einer Temperatur von 80°C werden über einen Zeitraum von einer Stunde 16,8 g (ca. 0,1 Mol) Hexamethylendiisocyanat zugegeben. Nach Ablauf von 3 h wird mit 56,6 g Diglyme verdünnt, nach ca. 5 h ist die Reaktion beendet. Das Reaktionsende wird dabei durch Bestimmung des Isocyanatwertes (= 0) durch Titration durch Dibutylamin ermittelt. Durch Gelpermeationschromatographie werden die Molekulargewichte des erhaltenen Polyurethans mit  $\overline{M}_n$  = 18 900 und  $\overline{M}_w$  = 70 300 bestimmt. Es wird ein Produkt erhalten, das bei Raumtemperatur fest ist, bei 50°C verflüssigt werden kann und in einem Gemisch von Propylenglykol und Wasser im Gewichtsverhältnis 2 : 1 löslich ist.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen 2 B bis 37 B werden in analoger Weise hergestellt. Dabei werden unterschiedliche Polyalkylenoxidmonoole (Verbindungen 1 A bis 29 A), unterschiedliche Polyalkylenoxiddiole und Diisocyanate eingesetzt. Darüber hinaus wird das Molverhältnis von Diisocyanat und Polyalkylenoxiddiol variiert. Das Polyalkylenoxidmonool wird jeweils in einer Menge eingesetzt, die zur vollständigen Umsetzung aller Isocyanatgruppen ausreicht.

In der Tabelle 2 sind neben dem umgesetzten Polyalkylenoxidmonool die Zusammensetzung und die Menge des Polyalkylenoxiddiols, Art und Menge des Diisocyanates, sowie die mit dem Brookfield-Viskosimeter gemessene Viskosität von 0,1 bzw. 1 gew.-%igen Lösungen der erfindungsgemäßen Verbindungen in einem wäßrigen Dispersionslack Acronal 603 der Firma BASF AG, Ludwigshafen, mit einer Ausgangsviskosität von 250 cP und einem Festkörpergehalt von 53 Gew.-% und der Viskositätsindex, d.h. der Quotient der bei 1,5 und 15 Umdrehungen/Minute gemessenen Viskosität angegeben. Darüber hinaus sind Viskositätsmessungen zum Vergleich an Handelsprodukten vorgenommen worden.

30

20

35

40

45

50

Fabelle 2

Produkt- Polyeth	Polyether-		olyoxya	Polyoxyalkylendiol		Isocy	Isocyanat	Viscosiț	ät	Visko-
N.	monool Nr.	E0	P0 %	MG Menge	Menge [Mol]	Art	Menge [_Mo1_]	0,1 % <sup>1)</sup> 1, [mPas]	1,0 % <sup>3)</sup>	sitäts- Index
+ 8	1 A	100	0	2000	6	I P	10	1400	12400	1,57
2 B	2 A	100	0	2000	6	면	10	1200	11600	ı
3 B	21 A	100	0	2000	6	IOH	0	1000	2800	1,39
4 8	8 A	100	0	2000	6	10H	10	280	006	ı
5 B	9 A	100	0	2000	6	HDI	10	300	1000	•
6 B	10 A	100	0	2000	60	HDI	10	620	4000	ı
7 8	1 A	100	0	2000	6	HMDI	10	1300	2600	1,32
8 8	1 A	100	0	2000	6	TDI	10	1200	7200	1,40
8 6	19 A	100	0	2000	6	HDI	10	1030	13000	1,76
10 B	18 A	100	0	2000	6	I	10	1200	10600	1,35
11 8	17 A	100	0	2000	o.	HDI	10	1300	12000	1,70
12 8	16 A	100	0	2000	<b>б</b>	日日	0	2850	27000	1,25
13 8	15 A	100	0	2000	6	19	9	11000	300004)	1,66
14 8	14 A	100	0	2000	ō.	I 문	<b>Q</b>	2000	16000	1,38
_			_				_	_		

EP 0 495 373 B1

Tabelle 2 - Fortsetzung

sitäts- Index	1,52	•	1,30	1,45	1,35	1,39	1,43	1,72	1,37	1,55	1,45	'	1	1
1,0 % <sup>3)</sup> [mPas]	0009	2800	8800	7600	8000	10500	11400	10900	11300	12100	18200	23000	15500	16000
0,1 %1) [mPas]	1150	410	1160	1200	1300	1500	1200	1600	1500	1310	2850	3400	1800	1850
Menge [Mo1]	14,5	10	4	2	20	19	10	10	10	10	10	0	10	0
Art	HDI	HDI	된	HDI	HOI	HDI	HOI	HOI	HDI	HDI	HDI	HDI	HOI	IQH
Menge Mol	13,5	σ	m	4	19	18	6	6	6	6	6	6	6	<b>б</b>
MG [9/Mo1]	2000	2000	0009	2000	2000	1000	2000	2000	2000	2000	2000	2000	2000	2000
P0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
E0 %	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100
monool Nr.	14 A	13 A	1 A	1 A	1 A	1 A	20 A	22 A	3 A	3 A	11 A	12 A	4 A	5 A
£	15 B	16 B	17 B	18 B	19 B				23 B <sup>2)</sup>	24 B	25 8	26 B	27 B	28 B
	E0 P0 MG Menge Art Menge $0.1  \%^1$ $1.0  \%^3$	monool         EO         PO         MG         Menge         Art         Menge         0,1 %1)         1,0 %3)         Sitä           Nr.         [%]         [%]         [g/Mol]         [Mol]         [mPas]         [mPas]         Inde           B         14 A         100         0         2000         13,5         HDI         14,5         1150         6000         1	monool         EO         PO         MG         Menge         Art         Menge         0,1 %1         1,0 %3         sitä           Nr.         [%]         [%]         [%]         [%]         [%]         [mPas]         [mPas]         Inde           B         14 A         100         0         2000         13,5         HDI         14,5         1150         6000         1           B         13 A         100         0         2000         9         HDI         10         410         2800         1	monool         EO         PO         MG         Menge         Art         Menge         0,1 %1         1,0 %3         sitä           Nr.         [%]         [%]         [%]         [%]         [%]         [Mol]         [mPas]         [mPas]         Inde           B         14 A         100         0         2000         13,5         HDI         14,5         1150         6000         1           B         1 A         100         0         6000         3         HDI         4         1160         8800         1	Monool   E0   P0   MG   Menge   Art   Menge   0,1 % <sup>1</sup>   1,0 % <sup>3</sup>   Sitä	monool         EO         PO         MG         Menge         Art         Menge         0,1 %1         1,0 %3         sitä           Nr.         [%]         [%]         [g/Mol]         [Mol]         [Mol]         [mPas]         [mPas]         Inde           B         14 A         100         0         2000         13,5         HDI         14,5         1150         6000         1           B         1 A         100         0         2000         9         HDI         4         1160         8800         1           B         1 A         100         0         6000         3         HDI         4         1160         8800         1           B         1 A         100         0         2000         4         HDI         5         1200         7600           B         1 A         100         0         2000         19         HDI         20         1300         8000	Monool         EO         PO         MG         Menge         Art         Menge         O,1 %1         1,0 %3         sitä           Nr.         [%]         [%]         [%]         [Mol]         <	Monool         EO         PO         MG         Menge         Art         Menge         O,1 %1         1,0 %3         sitä           Nr.         [%1]         [%2]         [%40]         [Monol]         [Monol]	Mortool         E0         P0         MG         Menge         Art         Menge         0,1 %1         1,0 %3         sitä           Nr.         [%]         <	Monool   E0   P0   MG   Menge   Art   Menge   0,1 % <sup>1</sup>   1,0 % <sup>3</sup>   sitä   Mr.   [%]   [%]   [9/Mol]   [Mol]   [Mol]   [Mol]   [mPas]   [mPas]   Inde   Mr.   Mol   Mo	Mr.   [x]   [x]   [x]   [Mol]   [Molge   Art   Menge   0,1 x <sup>1</sup> ]   1,0 x <sup>3</sup>   sitä   Inde   Nr.   [x]   [x]   [x]   [Mol]   [Mol]   [Molge   N.1 x <sup>1</sup> ]   1,0 x <sup>3</sup>   sitä   Inde   Nr.   [x]   [x]   [x]   [x]   [x]   [x]   [x]   [x]   Inde   Nr.   Inde   Inde	Mr.	Nr.	Mr.         FO         MG         Menge         Art         Menge         0,1 %1         1,0 %3         sitä           Nr.         [%1]         [%2]         [%4]         [Mol]         [Mol]

EP 0 495 373 B1

Tabelle 2 - Fortsetzung

5

Visko- sitäts- Index	1,45 - 1,87 - 1,81 1,78 1,60
,0 %³) mPas□	14800 19300 <sup>4</sup> ) 29600 <sup>4</sup> ) 62000 <sup>5</sup> ) 22500 <sup>4</sup> ) 35000 <sup>4</sup> ) 41000 <sup>4</sup> ) 5800
Viskosität 0,1 % <sup>1)</sup> 1 [mPas]	2450 8600 11200 32000 9300 12500 16000 2500 320
Isocyanat rt   Menge   [Mol]	01 01 01 01 01 01 02 02
Isocy	HO H
Menge [Mol]	9 9 9 9 7
Polyoxyalkylendiol PO MG Menge [%] [9/Mol] [Mol]	2000 2000 2000 2000 2000 2000 2700 2700
olyoxya PO	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0
E0 [%]	100 100 100 100 100 100 100
Polyether- monool Nr.	6 A 23 A 25 A 26 A 27 A 27 A 29 A 29 A
Produkt- Nr.	29 B 30 B 31 B 32 B 33 B 34 B 35 B 36 B

5	

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

Tabelle 2 - Fortsetzung

		0,1%', 1,0%',	sitäts-
	[ IIIFas ]	[mPas]	Index
Rheolate 278	620	2300	1,96
Rheolate 205	200	1900	2,15
Rheolate 208	330	1400	1,88
Collacral PU 75	920	3900	2,20
Vergleichsprodukt aus US-PS 4 496 708, Beispiel 17	1900	11200	2,05

Der Lack auf Basis Acronal A 603 ohne Verdicker hat eine Viskosität von 250 cP.

Das Vergleichsprodukt gemäß US-PS 4 496 708, Beispiel 17, ist ein Urethan aus Polyethylenglykol 3000, 1,2-Hexadecandiol und Toluoldiisocyanat im Molverhältnis 26,7: 15,3: 39,0. Diese Vergleichssubstanz weist eine hohe Strukturviskosität auf.

- 1) Viskosität Brookfield Spindel LV-2 bei 3 Upm
- 2) Synthese: zweistufig, 60 %ig in Diglyme bei 80°C, Zusatz von 0,1 Gew.-% Dibutylzinndilaurat
- 3) Viskosität Brookfield Spindel LV-3 bei 3 Upm 1,0 % Wirkstoff im Dispersionslack auf Basis Acronal A 603; Festkörpergehalt ca. 53 %
- 4) 0,5 % Wirkstoff im Dispersionslack

- 5) 0,3 % Wirkstoff im Dispersionslack
- 6) Viskositätsindex = Viskositätbei 1,5 Upm Viskositätbei 15 Upm
- HDI = Hexamethylendiisocyanat
- HMDI = 4,4'-Dicyclohexylmethandiisocyanat
  - TDI = Toluylendiisocyanat PEG = Polyethylenglykol

# 10 Patentansprüche

1. Verbindungen der allgemeinen Formel

in der A ein Rest der Formel

15

5

20

25

B ein Rest der Formel

C ein Rest der Formel

30

$$-(OCHCH_2-)_cO-(R^4-O)_d-(CH_2CHO-)_c$$

35

- ist
  R1 = Alkylrest mit 1 bis 22 Kohlenstoffatomen, oder ein Alkylarylrest, dessen Alkylrest 8 bis 12 Kohlenstoffatome aufweist,
- R<sup>2</sup> = Alkylrest mit 6 bis 26 Kohlenstoffatomen,
- 40 R³ = Wasserstoff-, Methyl- oder Ethylrest, mit der Maßgabe, daß mindestens 50 % der Reste R³ Wasserstoffreste sind,
  - R4 = zweiwertiger Kohlenwasserstoffrest mit 2 bis 15 Kohlenstoffatomen,
  - R<sup>5</sup> = zweiwertiger Kohlenwasserstoffrest mit 6 bis 13 Kohlenstoffatomen,
  - a = Wert von 1 bis 10,
  - b = Wert von 0 bis 200,
  - c = Wert von 5 bis 200,
  - d = Wert von 0 oder 1,
  - m = Wert von 0 bis 20, wobei b ≥ 2 sein muß, wenn m einen Wert von 0 hat.
- Verbindungen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß R² ein geradkettiger Alkylrest mit 12 bis 18 Kohlenstoffatomen ist.
  - 3. Verbindungen nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß R³ ein Wasserstoffrest ist.
- Verbindungen nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß
   R<sup>4</sup> ein zweiwertiger Alkylenrest mit 2 bis 6 Kohlenwasserstoffatomen ist.
  - 5. Verbindungen nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß

R5 ein Alkylenrest mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen ist.

- 6. Verbindungen nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß R5 ein Hexamethylenrest ist.
- 7. Verbindungen nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß R5 ein Diphenylenmethanrest ist.
  - 8. Verbindungen nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>5</sup> ein Toluylenrest ist.
  - 9. Verbindungen nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß a einen Wert von 2 bis 5 hat.
  - 10. Verbindungen nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß c einen Wert von 50 bis 100 hat.
- 11. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß man entweder
  - a) zunächst Diisocyanate der allgemeinen Formel

O=C=N-R5-N=C=O,

mit Polyoxyalkylendiolen der allgemeinen Formel

$$H - (OCHCH_2 - )_c O - (R^4 - O)_d - (CH_2 CHO - )_c H$$

in zur Urethanbildung an sich bekannter Weise in einem Molverhältnis (m+1) Mol Diisocyanat: m Mol Polyoxyalkylendiol umsetzt und das erhaltene Produkt mit zur Umsetzung der restlichen Isocyanatgruppen ausreichenden Mengen eines Polyoxyalkylenmonoethers der allgemeinen Formel

umsetzt, oder

b) das Gemisch der Polyoxyalkylenmono- und -diole mit den Diisocyanaten in den oben angegebenen Molverhältnissen und der oben angegebenen Weise umsetzt.

12. Verwendung der Verbindungen nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9 als wasserdispergierbare Verdickungsmittel für überwiegend wäßrige Systeme, insbesondere Dispersionsfarben.

### Claims

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

1. Compounds of the general formula

in which

A is a radical of the formula

B is a radical of the formula

C is a radical of the formula

5

15

20

25

-(OCHCH<sub>2</sub>-)<sub>c</sub>O-(R<sup>4</sup>-0)<sub>d</sub>-(CH<sub>2</sub>CHO-)<sub>c</sub>

R1 is an alkyl radical having 1 to 22 carbon atoms or an alkylaryl radical whose alkyl radical has 8 to 12 carbon atoms,

R2 is an alkyl radical having 6 to 26 carbon atoms,

R³ is a hydrogen, methyl or ethyl radical, with the proviso that at least 50% of the radicals R³ are hydrogen radicals,

R4 is a divalent hydrocarbon radical having 2 to 15 carbon atoms,

R<sup>5</sup> is a divalent hydrocarbon radical having 6 to 13 carbon atoms,

a has a value of from 1 to 10.

b has a value of from 0 to 200.

c has a value of from 5 to 200,

d has a value of 0 or 1,

m has a value of from 0 to 20, where b must be  $\geq$  2 if m has a value of 0.

- Compounds according to Claim 1, characterized in that R<sup>2</sup> is a straight-chain alkyl radical having 12 to 18 carbon atoms.
- 3. Compounds according to Claim 1 or 2, characterized in that R³ is a hydrogen radical.
  - 4. Compounds according to one or more of the preceding claims, characterized in that R<sup>4</sup> is a divalent alkylene radical having 2 to 6 carbon atoms.
- Compounds according to one or more of the preceding claims, characterized in that R<sup>5</sup> is an alkylene radical having 6 to 10 carbon atoms.
  - 6. Compounds according to Claim 5, characterized in that R<sup>5</sup> is a hexamethylene radical.
  - 7. Compounds according to Claim 5, characterized in that R5 is a diphenylenemethane radical.
  - 8. Compounds according to Claim 5, characterized in that R5 is a tolylene radical.
  - Compounds according to one or more of the preceding claims, characterized in that a has a value of from 2 to 5.
- 45 10. Compounds according to one or more of the preceding claims, characterized in that c has a value of from 50 to 100.
  - 11. Process for the preparation of compounds according to one or more of the preceding claims, characterized in that either
    - a) firstly diisocyanates of the general formula

O=C=N-R5-N=C=O

are reacted with polyoxyalkylenediols of the general formula

50

5

in a molar ratio of (m+1) mol of diisocyanate: m mol of polyoxyalkylenediol in the manner known per se for the formation of urethane, and the resultant product is reacted with a polyoxyalkylene monoether of the general formula

10

$$R^{1}O-(CH_{2}CHO-)_{a}(CH_{2}CHO-)_{b}$$

15

20

25

in an amount sufficient for reaction of the remaining isocyanate groups or

- b) the mixture of polyoxyalkylenemonools and -diols is reacted with the diisocyanates in the above molar ratios and in the above manner.
- 12. Use of the compounds according to one or more of Claims 1 to 9 as water-dispersible thickeners for predominantly aqueous systems, in particular emulsion paints.

### Revendications

••

Composés répondant à la formule générale : 
$$A - (B - C)_m - B - A$$

οù

A est un reste de formule

30

$$R^{1}O-(CH_{2}CHO-)_{a}(CH_{2}CHO-)_{b}$$

35

B est un reste de formule

40

C est un reste de formule

45

$$-(OCHCH_2-)_CO-(R^4-O)_d-(CH_2CHO-)_C$$
.

50

- R1 = un reste alkyle ayant de 1 à 22 atomes de carbone ou un reste alkylaryle dont le reste alkyle comporte de 8 à 12 atomes de carbone,
- R<sup>2</sup> = un reste alkyle ayant de 6 à 26 atomes de carbone,
- R<sup>3</sup> = un reste d'hydrogène ou un reste méthyle ou éthyle, à la condition qu'au moins 50 % des restes R<sup>3</sup> soient des restes d'hydrogène,
- R4 = un reste d'hydrocarbure bivalent ayant de 2 à 15 atomes de carbone,
- R<sup>5</sup> = un reste d'hydrocarbure bivalent ayant de 6 à 13 atomes de carbone,
- a = une valeur de 1 à 10,

- b = une valeur de 0 à 200, c = une valeur de 5 à 200,
- d = une valeur de 0 ou 1,

5

15

30

35

40

45

50

- m = une valeur de 0 à 20, b devant être supérieur ou égal à 2 quand m vaut 0.
- Composés selon la revendication 1, caractérisés en ce que R<sup>2</sup> est un reste alkyle à chaîne droite ayant de 12 à 18 atomes de carbone.
- 3. Composés selon la revendication 1 ou 2, caractérisés en ce que R³ est un reste d'hydrogène.
- 4. Composés selon une ou plusieurs des revendications précédentes, caractérisés en ce que R<sup>4</sup> est un reste alkylène bivalent ayant de 2 à 6 atomes d'hydrocarbure.
  - 5. Composés selon une ou plusieurs des revendications précédentes, caractérisés en ce que R<sup>5</sup> est un reste alkylène ayant de 6 à 10 atomes de carbone.
  - 6. Composés selon la revendication 5, caractérisés en ce que R5 est un reste hexaméthylène.
  - 7. Composés selon la revendication 5, caractérisés en ce que R<sup>5</sup> est un reste diphénylèneméthane.
- 8. Composés selon la revendication 5, caractérisés en ce que R<sup>5</sup> est un reste toluylène.
  - Composés selon une ou plusieurs des revendications précédentes, caractérisés en ce que "a" vaut de 2 à 5.
- 10. Composés selon une ou plusieurs des revendications précédentes, caractérisés en ce que "c" vaut de 50 à 100.
  - 11. Procédé de préparation des composés selon une ou plusieurs des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'on fait réagir :
    - a) d'abord des diisocyanates répondant à la formule générale :

O=C=N-R5-N=C=O,

avec des polyoxyalkylènediols répondant à la formule générale :

$$H-(OCHCH_2-)_CO-(R^4-O)_d-(CH_2CHO-)_CH$$

d'une manière connue en soi pour la formation d'un uréthane, selon un rapport molaire de (m+1) moles de diisocyanate : m moles de polyoxyalkylènediol, et on fait réagir le produit obtenu avec un monoéther de polyoxyalkylène de formule générale :

$$R^{1}O-(CH_{2}CHO-)_{a}(CH_{2}CHO-)_{b}$$

en quantités suffisantes pour la mise en réaction des groupes restants d'isocyanate, ou b) on fait réagir le mélange des polyoxyalkylènemonools et des polyoxyalkylènediols avec les diisocyanates selon les rapports molaires indiqués ci-dessus et de la manière indiquée ci-dessus.

12. Utilisation des composés selon une ou plusieurs des revendications 1 à 9 comme des agents épaississants pour des systèmes essentiellement aqueux, en particulier des peintures de dispersion.